

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**Керівникам суб'єктів господарювання,  
які займаються реалізацією (торгівлею),  
зберіганням і застосуванням лікарських  
засобів**

**Керівникам територіальних органів  
Держлікинспекції МОЗ**

### **ПРИПИС**

У відповідності до статей 9, 15, 20 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20.12.08 № 1121 із змінами, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 30.10.01 № 436 "Про затвердження Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі" та від 12.12.01 № 497 "Про затвердження Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України" (із змінами), які зареєстровані в Міністерстві юстиції України 05.02.02 за № 107/6395 та 28.12.01 за № 1091/6282, відповідно, та на підставі виявлення факту реалізації незареєстрованих лікарських засобів:

|                                         |                         |                           |          |
|-----------------------------------------|-------------------------|---------------------------|----------|
|                                         |                         |                           |          |
| <b>СЕПТОЛЕТЕ® зі<br/>смаком лимона</b>  | пастилки по 1,2 мг № 18 | КРКА, д.д.,<br>Ново место | Словенія |
| <b>СЕПТОЛЕТЕ® зі<br/>смаком черешні</b> | пастилки по 1,2 мг № 18 | КРКА, д.д.,<br>Ново место | Словенія |

**забороняю їх реалізацію (торгівлю) та застосування.**

М.Д. Держлікинспекція МОЗ  
№17198-03/07.4/17-11 від 05.10.2011



Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію (торгівлю), застосування лікарських засобів:

- перевірити наявність вищезазначених препаратів;
- при виявленні вжити заходи по розміщенню в карантин і поверненню постачальнику для подальшої утилізації або знищення;
- повідомити Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про кількість лікарського засобу, поміщеного в карантин і вжити заходи щодо утилізації або знищення.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні державні інспекції з контролю якості лікарських засобів.

Невиконання Припису тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Обіг лікарського засобу дозволяється лише за умови його перереєстрації в Україні та внесення до Державного реєстру лікарських засобів України.

*Голова комісії з проведення  
реорганізації Держлікинспекції МОЗ*



*А.Д. Захараш*